# Method and system for administering therapeutic and diagnostic agents

Patent Number:

☐ US4863713

Publication date:

1989-09-05

Inventor(s):

MEARES CLAUDE (US); GOODWIN DAVID A (US); MCCALL MICHAEL (US)

Applicant(s):

UNIV LELAND STANFORD JUNIOR (US)

Requested Patent:

JP63005033

Application Number: US19860877327 19860623 Priority Number(s):

US19860877327 19860623

IPC Classification:

A61K49/00; A61K49/02; C07F13/00

EC Classification:

A61K47/48T8M4, A61K51/10Z

Equivalents:

DE3781946D, DE3781946T, DEP0251494, A3, B1, JP2092707C, JP8005808B

## **Abstract**

A method and system for localizing a diagnostic or therapeutic agent to an internal target site. The system includes (1) an epitopic compound, (2) a binding protein which is effective to bind specifically with the compound and capable of localizing selectively at the target tissue, when administered parenterally, and (3) a clearing agent which can bind to and cross-link the binding protein, to form a protein aggregate which is readily cleared from the subject's bloodstream. In practicing the method of the invention, the binding protein is administered to the subject parenterally, and allowed to localize at the target site, typically within 1-4 days. This is followed by a chase with the clearing agent to remove circulating, but not target-localized binding protein. When the epitopic compound is administered, binding of the compound to the localized binding protein, and rapid clearance of unbound compound by the kidneys, results in selective localization of the compound at the target site.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

## ⑩公開特許公報(A)

昭63-5033

@Int.Cl.

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和63年(1988)1月11日

A 61 K 49/02 43/00 6742-4C 7252-4C

審査請求 未請求 発明の数 2 (全19頁)

❷発明の名称

化合物標的化方法およびそのシステム

②特 願 昭61-236984

②出 顧 昭61(1986)10月3日

۲

特許法第30条第1項適用 1986年4月3日~4月4日 メリーランドのベセスダで開催された「放射性物質で標識された試薬を用い細胞に特異的に作用することを利用する診断」に関する研究集会において発表

(番地なし)

優先権主張

1986年6月23日30米国(US)30877327

砂発 明 者 デビッド ェー・グッ ドゥイン アメリカ合衆国 カリフオルニア 94025 アサートン, スノーデン アベニユー 97

①出 願 人 ザ ボード オブ ト ラスティズ オブ ザ アメリカ合衆国 カリフオルニア 94305 スタンフォー

リーランド スタン フオード ジユニア

ユニバーシティ

②代 理 人 弁理士 山本 秀策 最終頁に続く

### 明期書

### 1. 発明の名称

化合物模的化方法およびそのシステム

## 2. 特許請求の範囲

1. 腎臓によって迅速に除去される性質を有する診断もしくは医療用のエピトープ性化合物を被験体内部の環的部位へ局在化させる方法であって。 該方法は、

(a) 該化合物に関連するエピトープに特異的にかつ高い親和性をもって効果的に結合し、そして(b) 被験体に非経口投与したときに種的組織へ選択的に局在化する能力を有する。結合タンパクを供給すること。

該結合タンパクを非極口的に投与し、そして該タンパクを想的部位に選択的に局在化させること、非局在化循環結合タンパクを、循環結合タンパクと反応し巨大分子会合体を形成し得、該巨大分子会合体は該被験体の細綱内皮系より迅速に除去されうる除去剤を非経口投与することによって、除去すること、そして、

該循環タンパクの大部分を除去するのに充分な 期間の後、該エピトープ性化合物を非径口投与し、 該化合物を局在化した結合タンパクに結合させ、 非結合化合物を腎臓で迅速に除去することにより 該化合物の傾的部位への選択的局在化を速成する こと、

を包含する、方法。

- 2. 前記結合タンパクがストレプトアビジン (streptavidin)であり、そして前記エピトープがピオチンである特許請求の範囲第1項に記載の方法。
- 3. 前記結合タンパクが抗体であり、そして前 記エピトープが該抗体によって免疫特異的に認識 されるハブテン部分である特許請求の範囲第1項 に記載の方法。
- 4. 前記エピトーブ性化合物が、前記結合タンパクに結合しうるエピトーブ性部分を少なくとも 2箇所含有する特許請求の範囲第1項に記載の方法。
- 5. 標的部位に放射性核種を遵ぶために用いられる特件請求の範囲第1項に記載の方法であって、

## 特開昭63-5033 (2)

前記エピトープ性化合物が、安定な金属キレート 錯体 (complex)を形成するために金属イオンと譜 体化 (complexed)したエピトープーキレート化合 物である特許請求の範囲第1項に記載の方法。

- 6. 前記エピトープーキレート化合物が、パラ 置換エピトープもしくは化学修飾を有する1-フェニルもしくは1-ベンジルBDTAの金属キレートである特許請求の範囲第5項に記載の方法。
- 7. 充実性腫瘍の処理に用いる特許請求の範囲 第5項に記載の方法であって、前記キレート化合 物が、\*\*Y,\*\*\*Hg または\*\*Caの金属キレートであ る特許請求の範囲第5項に記載の方法。
- 8. 体内の腫瘍の放射性映像を描くために用いる特許請求の範囲第5項に記載の方法であって、 前記キレート化合物が、\*\*\*In,\*\*Ga, \*\*Cu,\*\*\*\*Tc, \*\*Ga,\*\*Zn,\*\*Cu,\*\*Ru,\*\*Co, または\*\*Coの金属キレートである特許請求の範囲第5項に記載の方法。
- 9. 体内の腫瘍を放射線感作するのに用いる特許請求の範囲第5項に記載の方法であって、前記キレート化合物は鉄、銅、またはルテニウムの金

属キレートである特許請求の範囲第5項に記載の 方法。

- 10. 前記エピトーア性化合物を、充実性腫瘍部位に選択的に投与するために用いる特許請求の範囲第1項に記載の方法であって、前記結合タンパクの局在化の選択性が、腫瘍を供給する毛細管の壁を横切っての抗体の選択的透過に基づく特許請求の範囲第1項に記載の方法。
- 11. 放射性核種を前記題寫部位へ局在化させる特許請求の範囲第10項に記載の方法であって、前記エピトープ性化合物が、パラ置換スペーサーアームを含む1ーフェニルまたは1ーペンジルEDTAの放射性核種金属キレートであり、前記結合タンパクが、該化合物に特異的な少なくとも2ヶ所の結合部位を含有し、そして、前記除去剤は、該結合タンパクと特異的に反応し得る結合部位を複数個含有する巨大分子である特許請求の範囲第10項に記載の方法。
- 12. 複的特異部位を含む標的組織に対して、エピトープ性化合物を模的化するための特許請求の

範囲第1項に記載の方法であって、前記結合タンパクが該エピトープ性化合物に対して特異的な結合部位を少なくとも1箇所、そして、該標的特異部位に対する特異的な結合部位を少なくとも1箇所含有する特許請求の範囲第1項に記載の方法。

- 13. 標的特異部位を含む標的組織に対してエピトープ性化合物を環的化するための特許請求の範囲第1項に記載の方法であって、前記結合タンパクが、前記標的特異部位に対して特異的な少なくとも1個の抗体断片と共有結合しているストレプトアビジンである特許請求の範囲第1項に記載の方法。
- 14. 被験体の内部の楔的部位に診断または治療用試薬を投与するシステムであって,

試棄およびそれに関連するエピトープを含有するエピトーア性化合物。

(a) 該化合物に関連したエピトープに特異的にそして高い親和性をもって効果的に結合し、そして、(b) 被験体に非経口投与された際領的組織に選択的に局在化しうる、結合クンパク、および

該被験体の血液中を循環している前記結合タンパクと反応して、該被験体の細網内皮系により迅速に除去される巨大分子会合体を形成し得る除去剤.

を含有するシステム。

- 15. 前記結合タンパクがストレプトアピジンであり、そして前記エピトープ性化合物がピオチンエピトープを含有する特許請求の範囲第14項に記載のシステム。
- 16. 前記結合タンパクが抗体であり、そして前記エピトープ性化合物が、該抗体によって免疫特異的に認識されるハプテン性のエピトープを含有する特許請求の範囲第14項に記載のシステム。
- 17. 前記エピトープ性化合物が、前記結合タンパクと結合しうる少なくとも2個のエピトープを 含有する特許請求の範囲第14項に配載のシステム。
- 18. 前記標的部位に放射性核種を運ぶために用いられる特許請求の範囲第14項に記載のシステムであって、前記エピトープ性化合物が、安定な金属キレート指体を形成するために金属イオンと錯

## 特別昭63-5033 (3)

体化したエピトープーキレート化合物である特許 鎖球の筋囲第14項に配敵のシステム。

19. 前記エピトープーキレート化合物が、1 - フェニルまたはベンジルBDTAの金属キレートである特許額求の範囲第18項に記載のシステム。

20. 前記エピトープーキレート化合物が、前記ペンジル部分にチオブタンスペーサーアームにより結合した金属キレートである特許韶求の範囲第19項に記載のシステム。

### 3. 発明の詳細な説明

(産袋上の利用分野)

本発明は、 氮品の 収的 特異的な 局在化を 慶み出すために、 治療あるいは 診断化合物、 特に放射性 核程を 投与するための方法 および システム に関する。

(参考文献)

Chang, C.-H., et al, <u>Biochea, Biophys</u>

<u>Res Commun 111</u>(3):959 (1983).

De Riener, L.H., et al, <u>J Had Chem 22</u>: 1019 (1979).

Monoclonal Antibodies, Rennett, T.J., et al, eds Pienum (1980).

Unezawa, R., <u>Pere Appl Chea</u> 28:665 (1970).

Hensel, T.C., et al, in <u>Radioinaging and</u>

<u>Radioinaunotherapy</u>, Burchiel, S. H., et al, eds, Elsevier, p 185 (1983).

### (従来の技術)

De Riemer, L.H., et al, <u>J Lab Coops & Radpharm</u> 18(10):1517 (1981).

Friguet, 8., et al. <u>J Innunol Methods</u> 77: 305 (1985).

Fuill, A.J., <u>Antibiot</u> <u>26</u>:398 (1973).

Goodwin, D.A., et al, <u>Muclear Hedizin</u> <u>14</u>:
365 (1975).

Goodwin, D.A., et al, Sepinars in Nuc Med VI:3 (1976).

Goodwin, B.A., et al, <u>In Radiopharmaceuticals II</u>
Proceedings of the Second International
Conference on Rad, N.Y., Sodd, V.J., et al,
eds, pp 275-284 (1979).

Goodwin, D.A., et al, <u>J Nuc Med</u> 22: (9):787 (1981).

Goodwin, D.A., et al. <u>Eur J Nuc Med</u> 9:209 (1984).

Kohler, B., et al. <u>Nature 256</u>:495 (1975).

Heares, C. F., et al. <u>Proc Natl Acad Sci</u>
(USA) 73(11):3803 (1976).

というのは、放射性核極のバックグラウンドのレベルが減少したためである。

放射性核極は、提唱されている極々の根的戦略 のための製薬剤の重要なグループである。静脈投 与やキレート剤の系統的摂取により、内臓部位、 特に充実性脳窩を映像化するために用いる!!!in, \*\*Ga, \*4Cu, \*\*oTc, \*0Ga, \*\*Zn, \*\*Cu, \*1Ru, \*\*Co あ るいは5°Coの金属キレートのような放射性映像化 化合物はこのグループに含まれる。イオン化放射 由来の局在化した細胞破壞に基づき、 "°Y、' " " || g あるいは°°Cuの金属キレートのような、あるいは 処置中の腫瘍に用いられる!\*!!およびそれに類似 したような放射性治療剤も、このグループに含ま れる。製薬剤に関連のあるグループは、酸化還元 概報を通じて細胞障客性効果を産む鉄キレート. 調キレート、あるいはルテニウムのキレートのよ うな非放射性の金属のキレートであり、細胞で放 射線の細胞障容作用を強化することもできる。

以前に、本発明者らは、放射性核種を収的化し かつ内蔵部位、特に充実性騒瘍に対して金属を放

## 特開昭63-5033(4)

射性感受させるのに有用ないくつかの新規のキレート化合物について述べたことがある。一般的に、このような化合物は、第1の官能基として金属イオンと強固な指体を形成し得るキレート部分、そして第2の官能基としてニトロ基およびアミン基のような化学的に反応性のある部分(この部分を介して、化合物は、観的化している分子あるいは他の分子に連結し得る)を有する二官能性のキレート剤である(Meares、1976:Goodwin et al、1975、1976、1979)。

本発明者らが発展させたキレート化合物のうちのある新規なクラスは、プレオマイシンの種々のエチレンジアミン四酢酸(EDTA)キレートであり、これらは多くの型の腫瘍内に局在する抗腫瘍性抗生物質である(Umezawa、Pujii)。このプレオマイシン/BDTA化合物は、充実性腫瘍内で、\*\*Coやコンノをもむ種々の放射性核種の選択的な認為の化合物のうちの1つは、キレートをスルニウム基を介してプレオマイシに

結合させるために、pープロモアセトアミドベンジルーEDTA (BABB - EDTA) のような反応性のある二官能性の化合物を用いて、特製プレオマイシンAzをアルキル化することにより、调製した。単座配位のコバルトー硫黄の配位結合を介して、二官能性のEDTA分子をプレオマイシン- Co錯体に連結させることにより形成したより最近の化合物を、共有している米国特許出願。プレオマイシン結合物および方法。Na 712, 377、(1985年3月15日出願)に述べている。

充実性腫瘍のような標的部位に対して、上記の プレオマイシン/金属キレート化合物のような複 的化している小さな放射性核種化合物で観察され でいる制約条件の1つは、標的部位での化合制的条件の1つは、標的部位での化合わける ででの化たおける。では、である。では、である。では、 低い薬剤投与量は、腎臓による化合物の迅速な局 法による。この除去によれば、複的部位である。 とに有効な血流中での化合物量が制限される。 とに有効な血流中での投与量を単に増やすことは実際 的な解決法ではない。ほとんどの放射性核種は有

客であり、それゆえ投与量限界があるからである。 投与量限界はあるが、迅速に除去される標識化 合物の濃度を増加させる1つの方法は、抗体と増 体化した形でこの化合物を共に投与することであ る。その比較的大きなサイズのために、この雄体 は腎臓では除去されないが、その代わりに細綱内 浜 (RBS)で数日間かけて血流からゆっくりと除去 される。この方法は本発明者らにより、二官能性 のインジウムノキレート化合物 L-ベンジルー BDTA-'''[In (LBEDTA-In)に対して調製された 2 種のモノクロナール抗体(Mabs)を用いて、以前に 研究されている。結合の研究によれば、両抗体は このインジウムキレートに特異的で、他の金属の キレートに対するKb値の少なくとも約20倍の。イ ンジゥムキレートに対するKb値を有することが示 された。BLEDTA-'''Inを共に投与すると、この抗 体は、24時間後に10-30倍の間でBLEDTA-\*\*\*Inの 全身のレベルを増加させた。これは、おそらく血 流からゆっくりと除去される強固に結合した全身 型でBLBOTA- In化合物を保持することによる。

しかし、抗化合物抗体を循環させて化合物の概 では、比較的非特異的に対した。とは、比較的非特別して対してが を増加させることは、比較的非特別して対対した。 た種々の職器も、24時間後に類者に増加した。 を推定した。それゆえ、抗体を共に投取するとは を表り、腫瘍が化合物を高騰器のかに対対した。 とで生じる利点は、(1)非腫瘍のかとに対対に対した。 をではは治療剤により、でのないに対対にない、 あより高くにおけいよびの対対に対対がした。 かより高くにおける対しにが、のあいよび、 を者の全身にお放射性核種を有り部分ののされた放射性核種により部分的に相段され ではより、は治療的に相段され

本発明者らにより行われた研究は、無害、あるいは非放射活性の競合抗体で患者の血流を流すことにより、このような好ましくない創作用を低減し得ることを示している。例えば、本研究は、全身のいい。レベルが、(抗原に依存して)急激に流し入れるような投棄後3時間で、約20-80%より減っていることを示している。しかし、抗体で

## 特開昭63-5033 (5)

高めることによる方法では、丁度、顕著な様的物の分布の効果を得るために、少なくとも数時間という期間を要することが記述されている。それゆえ、この方法は、約1時間から数時間の間の半減期を有する \*\*\* Tcや\*\*Gaのような放射性核種には返していない。

### (発明の目的)

本発明の1つの一般的な目的は、治療用あるいは放射性診断用の化合物を標的組織に標的化するために、上記で論じた問題や当業者に公知の制約 条件を実質的に克服するべく改良された方法およびシステムを提供することにある。

本発明のより特定の目的は、充実性腫瘍の領域 に放射性核種を選択的に裸的化するための方法お よびシステムを提供することにある。

本発明の他の目的は、高レベルの放射性核種あるいは他の薬剤化合物への身体の接触がほんの短時間で行われるような方法およびシステムを提供することにある。

・さらに、この方法の他の目的は、\*\*Gaのような

非常に短命の放射性核種に適合するシステムや方法を提供することにある。

#### (発明の要旨)

本発明の化合物標的化方法は、腎臓によって迅 速に除去される性質を有する診断もしくは医療用 のエピトーブ性化合物を被験体内部の標的部位へ 周在化させる方法であって、核方法は、(4)核化合 物に関連するエピトープに特異的にかつ高い規和 性をもって効果的に結合し、そして心被験体に非 経口投与したときに標的組織へ選択的に局在化す る能力を有する。結合タンパクを供給すること: 抜結合タンパクを非径口的に投与し、そして該タ ンパクを摂的部位に選択的に局在化させること; 非局在化循環結合タンパクを、循環結合タンパク と反応し巨大分子会合体を形成し得、数巨大分子 会合体は移被験体の細網内皮系より迅速に除去さ れうる除去剤を非経口投与することによって、除 去すること;そして、該循環タンパクの大部分を 除去するのに充分な期間の後、該エピトープ性化 合物を非経口投与し、該化合物を局在化した結合

タンパクに結合させ、非結合化合物を腎臓で迅速 に除去することにより該化合物の標的部位への選 択的局在化を連成すること; を包含する。

本発明は、ある局面では、被験体の内臓の標的 部位に、腎臓で迅速に除去されるサイズの診断用 あるいは治療用のエピトープ性化合物を局在化さ せる方法を包含する。方法を実践するに際し、(a) 特異的に結合するのに効果的で、化合物に関連し たエピトープに高い観和性を有し、そして(b)被験

この結合タンパクは、関連したエピトーで性化の 古物なしで患者に経口投与され、標的にのに経口投与され、標的に応知でした。 同在化せずに循環のしてのが変している。 この循環している。 この音体 (これは被験体のを対してしたが会合体 (これは被験体のを対してしたが会合体 (これは被験体のを対して、対対を表される。このを会体のは、担体を含むが含まれる。この会体のほとんどを除去するのには対している。この会合体のほとんどを除去するの後、この独関、代表的には対1日かそれ以内の後、この結合を対1日かそれ以内の後、この結合を対1日かそれ以内の後、この結合を対1日かそれ以内の後、この結合を対1日かそれ以内の後、このはは対1日かそれ以内の後、このには対1日かそれ以内の後、この結合を対1日がそれ以内の後、この結合を対1日がそれ以内の後、この対1日がよりには対1日がよりには対1日が表に対1日が

エピトープ性化合物が経口投与され、それにより この局在化した結合タンパクに化合物が結合され る。そして未結合の化合物の腎臓による迅速な除 去により、標的部位での化合物の選択的な局在化 がなされる。

ある実施機様では、このでLEVトーア性化合物は 金属イオンと増体化して安定な金属キレートがは (metal chelate complex)を形成するエピトープートである。この結合タンパクは化合物である。この結合タンパクは化合物のエピトーである。このなが、パーサート化合物は、パラーに、かでは、パーマームを有する1ーフェニルあるには、1ーパーの金属キレートである。この金属キレートである。この金属キレートであるいは、\*\*Cu、\*\*Ru、\*\*TCoあるいは\*\*Cu、\*\*\*\*TCo、な放射性映像には、\*\*\*Y、1\*\*\*Hg あるいは、\*\*Cuのようなが用いられるが 射性核種でありようなが、中レート化した またはキレート化したルテニカムのようれる。 窓受性のキレート化したの属が用いるれる。

は薬は、製薬的に活性のある治療用部分あるいは 放射性映像化される部分(活性部分)、および 1 つまたはそれ以上のエピトープ性の部分またはエ ピトープ性の認識部分を有するエピトープ性化合 物である。この認識部分は、エピトープ特異的な 結合剤に特異的かつ高い銀和性で結合し得る。

本発明のシステムは、局在化され、関連した工 によって部分となり得る試薬を含む工ピトーで化 合物や、向特異的に結合するのに効果的で、化 合物に関連したエピトーでに高い銀和性を有し、 そして(の)被験体に経口から投与すると関・のでは、 近訳的に局在化し得る、結合タンパクを含すでして でせて、この話合タンパクと反応し、巨大分子さ させて、この結合タンパクと反応し、巨大分子さ されば被験体の細網内系から迅速に除去さ れ得る)を形成し得る除去剤も含む。

本発明のこれらの目的および他の目的および特徴は、以下の本発明の詳細な説明を添付の図面と合わせて読むと、より完全に明らかになるであろう。

### 1. 系の化合物の調製

## A. エピトーア性化合物

本発明は、充実性腫瘍あるいは選択された臓器 あるいは組織部位のような特定の内臓部位で、治 療用の試棄または放射性映像用の試棄を標的化す る際に用いるべく意図されている。 摂的化される

スは、放射性映像化に有用なキレート化した放射性核種、腫瘍治療に有用なキレート化した放射性核種、および放射性感受性のキレート化した金属である。放射性映像化に有用なキレート化した放射性核種には、例えば、「「「n, \* TGa, \* \* Cu, \* \*\* Tc, \* \* Ga, \* \* Zn, \* TCu, \* TRu, \* TCo または \* \* Go がある。 随路 深に有用なキレート化した放射性核種には、例えば、\* TY, \* T\* R\* または \* \* Cu がある。 放射性密受性のキレート化した金属には、例えば、キレート化した鉄、キレート化した網あるいはキレート化したルテニウムが挙げられる。

ここではエピトープとも書及しているエピトープとも書及しているより特別的に、 流い結合親和性で認識される化合物の構造部分である。 抗体結合タンパクにより特異的に結合されるハブテン性抗原すなわち、ストレブトアピジンで特異的に結合されるピオチン、アピジンでもの類似物質(これ以降 ストレプトアン おるいはその類似物質(これ以降 ストレプトアン なるいはその類似物質(これ以降 ストレプトアン おるいはその類似物質(これ以降 ストレプトアン オー

## 特開昭63-5033 (ア)

物は、ここではエピトーブの好ましいクラスであ

本発明の方法は、エピトープ性化合物を経口投 与したときに腎服から迅速に除去され将るのに充 分小さくかつ可溶であることが必要である。代収 的には、約50,000ダルトン以下、好ましくは約10,000 ドのような二官能性の架器剤を適じてのカップリ ダルトン以下の分子量を有し、血液中において、 親水性の形状かつ単一の分子形状として主に存在 する分子は、これらの必要条件を満足する。

**過常の場合では、このエピトーブ性化合物は、** ビオチンのような1つまたはそれ以上の異なるエ ピトープ基あるいは所定の抗原を用いて活性のあ る爽剤を誘退することによるか、またはモノクロ ーナル抗体が生じ得る抗原性部分あるいはハプテ ン性部分を生成するような活性のある顕剤を修飾 するかのいずれかにより調製される。修飾および **読裏の両反応は、一般的に、カルポキシル部位、** アミノ部位、ニトロ部位、ヒドロキシル部位、ア ルデヒド館位およびスルフヒドリル部位のような 反応性のある化学部位で化合助を認識あるいは能

始したりするための公知方法に従う。これらの反 応は、直接的なアルキル化反応、カルポジイミド、 イソチオシアン酸エステルあるいはN-ハイドロキ シスクシンイミドのような活性化剤を通じて進行 するカップリング反応、またはグルタルアルデヒ ングを包含し得る。適当な反応は当弊者に公知で あり、これは活性化剤中で用いられる反応基の性 質、この活性化剤の活性部位の必要条件に関する 情報. および所望の化学修飾あるいはエピトープ 付加のタイプに基づいている。以下で述べる化学 的な誘導反応または修飾反応は例証となる。

本発明で有用な活性化剤のある返要なクラスは、 二官能性のキレート剤である。本発明者らが先に 報告したこれらの化合物は、 種々の製薬上有用な 金脳と強固な金属排体を形成し得るEDTAあるいは 他の金属キレート化機能体を含む。このキレート 郎分は、代表的には、ニトロ基、アミン基または プロモアセトアミド基のような官能性の反応基と ベンゼン環を介して結合している。この官能性の

反応益は、タンパク、プレオマイシン、または誘 返した化合物や修飾した化合物中でハプテン部分 を形成し得るより小さい分子のような. 他の分子 に化合物をカップリングさせるのに使用可能であ る。化合物A および Bを生成するのに用いられる 修飾反応は例証となる。

第1図の化合物Aは、安定な単座配位のCo(II) -S結合を介して二官能性のBDTAへと誘導されたコ パルト/ブレオマイシン(BI-Co (Ⅱ)) 化合物で ある。この化合物の合成は、ここで挙げた参考文 **ぱにあり、 ° プレオマイシン結合物および方法 \*** の上記引用特許出願に詳しく述べられている。簡 単には、 B1-Co (II) -H<sub>2</sub>Oが、以下の条件で1.4-ジチオールブタンとの反応に供される。この条件 とは、コベルトと結合した水の不可逆的な冠換が なされ、そしてB1-Co(II)-S-(CB:) -SBが形成され る条件である。この合成は、ジチオーブレオマイ シン化合物とpーブロモアセトアミドベンジル-E DTA(BABB-EDTA)とを反応させ、跨導したプレオマ

で榜盟することにより完結する。 このチオブタン のスペーサーアームは、長さや組成が異なり、種 々の遊離末端の化学基(例えばチオール基、アミ ン益,カルボキシル益またはヒドロキシル益)で 終わる極々の炭素含有額で置換され得ることは、 ここでは注目に値する。この置換により、この炭 最合有頃は、二官能性のキレートに共有結合的に 迎結され得る。同様に、この二官能性のキレート は、スペーサーアームの遊離末端に共有結合的に 連結するのに適当な種々の化学器のうちの1つを 有し得る。

第1図のBで示される化合物は、化合物A と同 じジチオブタン-BABE-EDTA検査を含む。しかし、 Coに結合したブレオマイシンはない。この化合物 は、実施例しに記述されているように、1.4.ジチ オプクンをBABE-EDTA と直接反応させることによ り形成され得る。以下の節「Bで見られるように、 チオプクン-BABE-EDTA-Co 抗原に対して調製され たモノクローナル抗体(Habs)は、化合物A と Bの イシン化合物を高速液体クロマトグラフィー (MPLC) 両方の金属キレートと特異的な反応性がある。そ

## 特開昭63-5033 (8)

れゆえ、各化合物は、製薬的に活性のある試薬( BABE-EDTA-金属キレート)の代表例である。この 試薬は、免疫化した動物中にて抗体の応答を引き 起こし得るハブテンを形成するべく、(4 つの炭 素一硫黄で結合されたスペーサーを加えることに より)修飾される。この2つの修飾反応は、また、 一般に薬剤やキレートカップリング反応を例示し ている。この反応では、化合物の官能性部分で修 節や付加の効果を最小にするべく、スペーサーア ームが用いられる。

エピトーブ性の化合物を調製するのに用いられる誘導反応を説明するために、上記の二官能性のキレートが、ストレプトアピジンに対して特異的かつ高い観和性をもって結合し得るエピトーブ性のピオチンキレートを生成するように、ピオチン郎分に結合され得る。1つの結合方法では、遊離未満のアミンを有する二官能性のキレートが、ピオチンのN-ヒドロキシスクシンアミド(NHS) エステルとの反応に供され、アミド結合を介してキレートのアミンにピオチンが連結される。例えば、

退縮されたアンモニア水中でのアミノ化により、
BABE-EDTA からキレートアミンが形成され得る。
このNIS ビオチンエステルは市阪されている。得られたビオチン化したグリシンアミドベンジルBD
TA(GABE-EDTA) は、ストレプトアビジンに対する高い観和性をもって結合することが示されている。他の活性のある試薬は、同様の方法により、炭水化物またはハプテン性分子を用いてビオチン化され、あるいは誘導され得る。

高められた抗体結合を与えるため、2つまたは それ以上のハプテンエピトープを含むエピトーな 性化合物が、上記で論じた方法と同じ一般的を用い 法により調製され得る。多種のエピトーではの で活性のある試薬を誘導する際に、この個位位 でトープは、活性のある試薬上の異なるのの に付着されば、これは、活性のあるで に付着されてもよい。活性のあるは、で化合物で に付着されてもよい。活性のあるは、で化合物で に付着されてもよい。活性のあるは、で化合物で に対合することにより、2個の種を形成するこ

とが可能である。例えば、第1図の化合物 Bは、 2価のハブテン種を形成するために、ジスルフィ ド結合を介して容易に二量体化され得る。

### B . <u>結合タンパク</u>

本発明の系の結合タンパクは、内臓の種的部位 に特異的に局在化させ得る標的化試薬として、お よび標的部位に対しエピトープ性化合物を結合さ せるための結合試薬としての両方の役割を果たす。

な題である。さらに、一般的には、この結合タンドーでは、2個かそれ以上の結合部位、およどともいるとのはそれ以上の合合がリーで含んでいてもよい。より好ましい好ました好きのになった。は約10°%1-1と10°%1-1とである。特合のである。特別となれるがあるとは変われるのには、結合明少、この結合がある。特別となれるのには、結合明少、この結合をないがある。特別とは、10°%1を有利とがある。例はが、うる合金をないがある。特別とは、10°%1を有力がある。例はが、うる合金をないがある。例はが、うる合金をないがある。例はが、この的をおいての一般である。例が、それぞれ10°%と10°%のに必要である。例が、それぞれ10°%と10°%のに必要である。例が、それぞれ10°%と10°%のに必要である。

モノクローナル抗体(Nab)の結合タンパクは、 通常のハイブリドーマ技術により、多量のハプテ ン性エピトープに対して調製され得る。それゆえ、 この結合タンパクは、化学的に修飾または誘導し たほとんどのエピトープ性化合物に対して、一般

### 特開昭63-5033 (9)

的に適している。選択されたエピトープに対する Mabsを形成するため、このエピトープ性化合物。 あるいはこのエピトープを含む同類の化合物は、 動物、望ましくはマウス(そのリンパ球はミエロ ーマ融合技術により永久増殖化し得る)に注入す る標準的な免疫学的技術により調製される。代表 的には、それ自体が腎臓により迅速に除去される 化合物が、腎臓による迅速な除去を防ぐために、 大きなタンパクかその類似物に共有結合的に結合 される。そして、この化合物は、動物の免疫学的 な応答を高めるべく。フロインドアジュバントの ようなアジェバントと混合される。このアジュバ ント混合液は、この物質がゆっくりと血流に放出 されるように、通常の場合では、筋肉内あるいは 皮下注射により投与される。2~4週間後、脾和 胞が動物より引出される。この脚細胞は、培地で 長期間成長し得る抗体産生細胞を精製するために、 マウスのミエローマ細胞のような永久増殖した細 胞と融合される。この融合細胞は、所望のエピト - アに対して特異的な抗体を分泌する細胞に対し

て選択性を有する。抗体産生ハイブリドーマ細胞の生成法および選択法は公知である(コーラー)。 実施例 2 は、担体タンパクとして、キーホールリムペットのヘモシアニンに付けた上記のチオブタン-BABE-EDTA-Co ハブテンに対して特異的なNabsを生産するように用いられる手順を詳しく述べている。MC3A11、WC4B7、および WC3P5と表している3つの抗体度生細胞系を選抜し、3種のすべての系からの抗体は、ジチオブタン-BABE-EDTA-Co (第1図の化合物 BのCoキレート)やIn-BLEDTA-IV (第1図の化合物 AのInキレート)の両方に対して特異的であった。

実施例2で与えられた結合のデータは、上記に述べた3種の抗チオプタン-BABB-BDTA Maba が、約1-6×10-1 の間で選抜されたエピトープ性の金属キレートに対して結合親和性を有する。より高い結合親和力は、2つの一般的な戦略のうちの1つにより得られる。その第1の方法は、抗原特異的抗体が興味あるエピトープにより強固に結合するハイブリドーマ細胞系を選抜することにある。

第2の方法は、抗体と2個あるいは多個の抗原との間で観察される一般的により高い結合観和性に基づいている。この効果は、注目すべきであるが、小さなエピトープ性化合物に対しては立体的に不可能な2つの抗体結合部位と2つのエピトープとの同時結合によるものではない。しかし、1つ以上のエピトープが存在する抗体に、エピトープ結合の統計的に高まる機会に関係していると思われる。

ア性化合物の網製法は上記で論じている.

抗体が広範囲の種類のエピトープに対して調製されうるという有利性を示すのに対して、ストレプトアビジンは、このエピトープピオチンに対して非常に高い結合定数(約10 <sup>15</sup> M <sup>-1</sup>)を有するという有利な点がある。上記のごとく、このことは、本発明が、注入された結合タンパクの極めて少量の使用を実現し得ることを意味している。ストレプトアビジンは細菌性タンパクであり、これは人の治療に適するように精製した形で市販されている。ピオチンを用いたキレートや他の活性薬剤の誘導方法は上記に論じている。

この結合タンパクの領的機能を考慮すれば、本発明は、経口投与の際、血流から選択的に標的に標的に存している。効果的な局在化のためには、このタンパクは、(a)血流中にて相対的に長い半減期を有すること、および(b)標的部位で選択的に蓄積されうること、が必要である。大きさの必要条件に関して、この抗体は迅速な腎臓での除去を防ぐには充分大

きい。しかし、 RBSによる迅速な除去を促進する あるハイブリッドの 2 価の抗体が今までに報告さほどは大きくないことが必要である。約50から500,000 れている。米国特許版 4,474,893号の抗本に開示ダルトンの間の大きさの範囲で、以下で論じる種 されている 1 つの調製方法では、 1 つの抗原に対々のタイプのハイブリッドタンパクを含む結合タ して特異的な抗体を分泌するハイブリドーマは、ソパクが最も適している。 Bーリンパ球、あるいはハイブリドーマ(これは

この結合タンパクの概的能力は、優的部位の抗原に特異的に結合するタンパクの能力、あるいはなタンパクサイズまたは膜透過特性、あるいはこれらの因子の組合せに基づいていてもよい。 遺瘍 標的 部位を含むほとんどの 環的部位は、結合タンパクが誘導され得る組織特契的な 表面抗原を含む。また種々の正常な、そして悪性な組織に対して特異的な抗体が報告されている。

この結合タンパクの組織特異的な結合特性は、このエピトープ性化合物に結合するのに必要な結合特性を付加的に備えていることが認識されるだろう。それゆえ、組織抗原およびエピトープ性化合物の両者に対する1つまたはそれ以上の結合部位を含む結合タンパクを構成することが一般的に必要である。2つの異なる抗原に対して特異性の

あるハイブリッドの2価の抗体が今までに報告さ されている1つの鋼製方法では、1つの抗原に対 して特異的な抗体を分泌するハイプリドーマは, B-リンパ球、あるいはハイプリドーマ(これは、 第2の抗原に対する抗体を分泌し得る) に融合さ れる。三融合体あるいは四融合体の融合産物のい くつかは、両抗原に対して特異的なハイブリッド 抗体を分泌することが見出されている。別の方法 では、完全な抗体の酵素分解により生じた F (ab'): 断片あるいはPab 断片が、異なる抗原に対して誘 堪される結合部分を有する抗体分子を産むために、 1つの別の. あるいは完全な抗体に化学的に連結 されうる。代表的には、この方法では、標的部位 の抗原に対して特異的な完全な抗体が、エピトー プ性化合物に対して特異的なMab の酵素分解によ り形成されたFab あるいは F (ab')。断片で誘導 される。この連結は、このタンパクにスルフヒド リル基を付加するために、例えばトラウト試薬( 実施例2および3を参照)で正味のタンパクを第

1 に誘導することにより、実行され得る。エピトープ特異的なタンパク由来のこの抗体断片は、通常の二官能性試薬によりスルフヒドリル基に連結される。この二官能性試薬は、抗体断片のアミンと連結するためのNHS 末端基や誘導した完全な抗体中のスルフヒドリル基に連結するための反対倒の末端のマレイミド基を有している。他の連結方法は、当業者に公知である。

必要に応じて、抗体あるいは抗体結合断片は、 類似の連結法によりストレプトアビジン(または レクチン)に化学的に連結され得る。ここでは、 このハイブリッドタンパク中の抗体断片は、組織 関的化のために機能する。これに対して、アビジ ン部分は、その部位に概的化されるピオチンで復 識された化合物に対する高い親和性のある結合を 提供するだろう。

護瘍の裸的化に適したある実施態様では、この 腫瘍での選択的な局在化は抗原特異性に基づくも のではなく、より透過可能な、すなわち溺れやす い毛管を選択的に浸透させるタンパクの能力に基 づいている。この毛管は、通常、充実性腫瘍に関連している。この方法の利点は、この結合タンパクを調製するのがより簡単なところにある。以下の実施例5や6は、この方法により達成し得る非特異的な腫瘍の局在化の程度を説明している。

### C. 除去剂

とがここでは注目されている。

人の使用に対し1つの好ましい除去剤は、この結合タンパクにより特異的に認識される多くのエビトープで誘導される人のタンパクである。以下の実施例3では、Mabsを除去しかつ架橋するためのチオプタン-BABE-EDTA-Coで誘導した人のトランフェリンからなる除去剤の調製が述べられている。このMabsは、第1図中のAやBで示されているタイプの化合物に対して特異的である。

### 1. 治療および放射性診断の方法

#### A. 結合タンパクの局在化

本発明の方法は、腫瘍領域、内臓器、あるいは 他の特異的な組織領域のような選抜された体内の 部位への、治療用あるいは放射性診断用の試薬標 的化を行うように意図されている。

この方法の第一段階として、結合タンパクを非経口投与で(すなわち血流中に)、好ましくは、静脈内(N)投与により、投与される。しかし、皮下、腹腔内、およびリンパ腺内のような他の経路も、本出願の内容に包含される。ここから、こ

のタンパクはゆっくりと血液から、組織液(BCF)を経て、複的部位を含む体組機へと通っていく。 このタンパクは、タンパクの複的の特徴のために、 腫瘍部位にて好んで蓄積される。この最初の段階 は、第2図の上段に描いてあり、これはBCF を通 じて血流(点線の間)から腫瘍部位への抗体結合 タンパクのゆっくりした通過を示している。

投棄される結合タンパクの最適な量は、動物を デル系での実践的研究となれ得る。一般的 な規則として、標的しなければな合物の特合定数の を得るために投与しなければな合物の特合定数の を得るために投与しなければな合物の特合定数の が、10°N-1 の の相関を示す。例えば、予約1 をの抗体10°N-1 の の相関を対かが10°2 でが、10°N-1 の のはならば、対ししてがないがなりを がが10°2 でが、10°N-1 の のはならば、対して数度がが、10°N-1 の のはならば、対して数度がが、10°N-1 の のはならば、対して数度がが、10°N-1 の のはならば、対して数度がが、10°N-1 の のはならば、対して数度がが、10°N-1 の のはならば、対してあるが、10°N-1 の のはならば、対してある。上記 のというの場度は使んでする。 というの場合には、こ の規則は関節される。

このタイプの研究は、エピトープ性キレートに 結合している放射性核種の効果的な標的化では、 1 個のエピトープ性化合物に関して約10°K-1の結 合定数を有する抗体に対して、約10 - 100 mgの優 初の抗体が人の投与には必要であることを示して いる。ピオチン化した金属キレートに対して、約 1015の結合定数と仮定すると、比較可能な放射性 核種のレベルは、約10mg-100mg の間の全投与に おいて、ストレプトアビジン結合タンパクを用い て達成され得る。

血液中で1日から数日の循環半減期を有する投 与した結合タンパクは、代表的には1-4日の期 間以上も標的臓器に局在することがおる。この期 間では、この結合タンパクは、標的部位だけでな く他の組織も同様に、血流からゆっくりと汲み取 られる。腫瘍の場合では、攅的部位での結合タン パクの蓄積は、腫瘍に供給する毛管の比較的大き な漏出性のために、高められる。以前に述べたよ うに、腫瘍の局在化は、腫瘍の優先的な抗体の漏 出に単に基づいているにすぎない。この機能は実 施例 5 で説明される。この実施例 5 は、表 2 A で 血液、腫瘍、そして種々の臓器に対する抗体の取 込み値を示している。ここで、投薬後24時間で、 抗体の集積した主な部位は血液および腫瘍である が、鼬や肝臓のようないくつかの内臓も抗体の集 積を示したことが認められている。

### B. <u>結合剤の除去</u>

投与される除去剤の量は、除去段階時に処置された個人の血液にあるように計算した抗体の分量に関して、好ましくは約1:5-5:1の間のモル比である。実施例5のデータからわかるように、24時間後の血液中に保持されている抗体量は、代

表的には投棄した全量の約15-25%の間にある。

この結合タンパクの除去のための全時間、すな わちエピトープ性化合物の投与前の時間は、15分 ほどの短さでもよい。しかし、代表的には約 0.5 - 1 時間の範囲である。実施例5のデータからわ かるように、除去段階前と後とで、血液により取 込まれた(24時間放射能でラベルされた)エピト - プ性キレートの量で測定すると、 1 時間の除去 段階で抗体の血中レベルが減り、抗体注入後24時 間で約25倍減少し、同時におそらく血流中で遊離 の型で得られるより多くのキレートのために、よ り多くのキレートが、除去された動物の標的腫瘍 組織内にて渥縮していた。血流からのタンパク除 去の範囲は、血流からの循環している映像用タン パクの迅速な除去に対して特異的な抗体を用いる 点で、以前に本発明者により観察されているもの と同様である (Goodwin, 1984)。

## C. エピトープ性化合物の取込み

最終の課的化の段階において、エピトープ性化 合物の局在化結合タンパクによる選択的取込みの

ために、エピトーブ性化合物は非経口的に、より 好ましくは静原中に投与される。第2図の下部に 説明されているに、この段階には、腎臓による血 流からの迅速な除去に拮抗する、局在化した抗体 によるこの化合物の迅速な取込みが包含される。

投与したエピトープ性化合物の量は、化合物の 住射後短期間に、通常は注射後1~4時間以内に、 標的部位に化合物が所望の濃度となるように計算 される。結合タンパクと同様、この化合物に対す る結合タンパクの既知の結合アフィニティーと組 合わせた動物モデル系の研究から、最適投与量を おおよそ計算することができる。

エピトープ性キレート放射性核極化合物の腫瘍局在性に関するいくつかの研究が行われており本発明を根拠づけている。そのような研究の1つでは、実施例5に詳述してあるが、第1図AのBLEDTA-INに合物を抗体注射後25時間、そしてヒトートランスフェリン ベンジルーBDTA-In 除去試取による抗体除去段階後1時間で投与した。化合物投与後3時間における、放射性振識の血液、

腫瘍、そして種々の他の組織への分布、およびそれに対応する腫瘍/器官の放射性活性比率を、実施例5の表2 Cに示す。そこに見られるように、腫瘍中の放射性環境の量は、血液中のそれのほぼ中の放射性環境の量は、血液中のそれの設合であった。それと比較して、抗体では射23時間後の1時間での大震器を除いて、抗体注射23時間後の1時間での化合物の取込みを実施例5の表2 Bに示す。ここに見られるように、血液、肺および腎臓、そしてに見られるように、血液、肺および腎臓、そしてに見られるように、血液、肺および腎臓、そして、温素、

実施例 6 で詳述するもう一つの研究では、上記WC3A11抗体を投与し、それに統き20時間後にトランスフェリン環織TBEDTA-Co による追出しを行った。1 時間後、'''io-BLEDTA IVを加え、3 時間にわたり局在化と腎臓での除去をさせた。処理を行った動物の全身放射性映像化は、第3図Aに見られるように、腎臓(K)、膀胱(B) および脇腹の腫瘍(T) 中の撮戦の局在を示す結果を与えた。環識性射後3時間の腫瘍、血液、そして他の組織中の環

## 特別昭63-5033 (13)

銀の分布を実施例5の象3に示す。そのデータは、血液および他の内臓器官における高い腫瘍対器官の比率を示す象2C中のデータと一致する。この研究に見られるような、脊髄中のより高い放射性 短戦レベルは、たぶん放射性収徴化合物の腎臓からのより遅い除去によるものであろう。

第3図Bは第3図Aに映像化した動物のものと同じではあるが、化合物投与24時間後の動物のものを示す。より長期間の映像化における主要な相違は、膀胱中の根機が無いことである。低いバックグラウンドの良好な脳豚の映像化が違成される。

前述のことから、本発明のいかに紅々の目的と特徴とが追成されるかが理解され得る。この方法は選択された权的部位への探的特別的抗体の密磁を基礎にした、治療的もしくは放射性映像化ののの選択的局在性を提供する。この特徴は、治療物質による別作用の液少という改善された治療的効果、そしてバックグラウンドレベルの減少という改合された映像化を可能とする。

レベルを得るために、従来は循環タンパクに金属 を結合させることが必要であった。この方法は飲 日間にわたっての血液中の高レベルの放射性核秘 のために、安全に投与できるタンパクに結合した 金属の景により制限される。本発明では、非局在 化放射性核粒の大部分は致時間で除去される。こ の有利な点は、根的部位で効果的な薬剤レベルを 途成するためには大量に投与しなければならない 抗胆塩薬剤のような治療薬にも適用される。従来 は、大量な投与量に伴う重大な副作用のために、 多くの抗躁感薬剤においては薬剤投与が制限され ている。本発明では、優的部位における商退度の 結合タンパクの存在のために、その部位への薬剤 の特異的結合により、より少ない注射薬剤量で脳 腐部位の治療に効果的な薬剤癌度を得ることが可 能となる。

次に述べる実施例は、本発明の調製および使用 法の特別な実施態機を説明しているが、本発明の 短囲を限定するものではない。 実施例1

前配化合物の局在化は核化合物注射後短期間、 たとえば1~4時間で起こるので、約1~6時間 の半減期をもつ放射性核腫が放射性映像化に用い られ得る。特に、この方法では、半減期6時間の \*\*°Tcおよび半減期68分の\*°Gaの両方を超版や他 の内臓根的部位の放射性映像化のために比較的低 い放射性活性量で用いることができる。放射性映 酸化剤としての\*ºGaの特に有利な点は、局在化放 射性組織の絶対量定量と5mまでの解像度が可能 な映像化技術であるポジトロン エミッション トモグラフィー (PET) における使用である。従 来はPETに必要な放射性核粒のほとんどは、据付 けのサイクロトロンが必要であった。本発明によ り、1時間以内に大量の放射性核穏を局在化させ る能力は、より安価な<sup>oo</sup>Ga発生器により生成する ことができる放射性核和の景と適合する。

非局在化化合物の腎臓による迅速な除去は、全身中での化合物に付随する磁性を実質的に除くことができることを意味する。例えば\*\*\*\*\*「In 放射性 映像化の場合、局在化節位での放射性核酸の高い

### TBEDTAの調製

1.4-ブタンジチオールはAldrich Chemical Co. (Milwaukee, WI)から得; pープロモアセトアミドベンジルEDTA (BABE-EDTA)は、DeRiemer (1981) に記されている方法で銅製した。キャリアーのない '''InCl, は、Medi-Physicsから得、DeRiemer (1981)の方法で狩製した。

10倍モル過剰の1.4-ブタンジチオールを全水溶液量を15 md 中で BABE-EDTAに結合させた。そしてその溶液を水酸化ナトリウムでpB 8.2に調整した。反応は室温で進行させ、薄層クロマトグラフィーでモニターした。メクノール:酢酸アンモニウム水溶液(1:1)溶媒系でシリカゲル板で展開したときのRI値は約 0.7だった。

反応被をエーテルで抽出し、過剰のジチオブタンを除去し、ジチオブタン・BABB-EDTA(TBEDTA)生成物を乾燥させた。乾燥物を0.1M酢酸製術液に再溶解させた。

TBEDTAのCoまたはIn金属キレートを形成させる ために、接金属イオンの入った 0.01M塩酸約50 μ 2 を、終モル容量の0.5mM TBEDTAに加えた。ポルテ ここで ックス混合後、この溶液をNaHCOsで中和した。TBEDTA ある。 - In および TBEDTA-Co化合物は、それぞれTLC で 誘導 単一のRJ値を示した。 フィー

### 实施例 2

### Anti-TBEDTA-Co Mabs の調製

キーホール リムペット ヘモシアニン(Keyhole limpet hemocyanin ; KLH)は、Calbiochem Co ( LaJolla,CA) から得た。

タンパクをリン酸緩衝液に溶かし、トラウト試 薬、2-イミノチオレートと、モル比1: 100 (タ ンパク: 試薬) で複準条件下で反応させた。トラ ウト試薬は、タンパク質のリジンのアミノ基とドリ かし、4-カーボンアミジンを形成し、スルヒドリ ル基をなくす。分子ふるいクロマトグラフィーで 過剰のトラウト試薬を除去した後、タンパクを10 倍モルの過剰のBABE-BDTA-Coと、実施例のような 条件で反応させた。得られたタンパク生成物は次 式で示される:

KLH - - - NH - C (NH 2) - CH 2 - CH 2 - CC 2 - S - BABE - EDTA - Co

ここで、KLH---NHg は、KLH のリジニルアミンで エエ

誘導されたタンパクを分子ふるいクロマトグラフィーで未反応のTBEDTA-Co と分離し、約24g/ mtまで濃縮し、マウスに注射するためにフロイント アジュパント (Freund's adjuvant ) と混合し、約5~10μg / 動物になるようにした。マウスのミエローマ細胞、ラインP3X63-Ag8.653 は、American Type Culture Collection、Rock Lawn、MD、から得、ATCCのCRL 1580と同定される。マウスの1gG イムノグロブリンに対する酵素ラベルしたヤギの抗マウス抗体は、Sigma Chemical Co.(St.Louis.MO) から得、IgG1、IgG2。 1gG2。 およびIgG2イムノグロブリンに対して特異的なサブクラス特異性ヤギ抗マウス抗体は、TAGO、Inc.(Burlingame, CA) から得た。

雌のBalb/Cマウスを、ハプテン/アジェバントで免役し、免疫 4 週間後にこのマウスからの脾咳 細胞を採取した。これをマウスのミエローマ細胞 と細胞比で1:2 の割合で混合した。この細胞を・

血液なしのRPMIで洗浄し、ベレットを形成させた。このベレットを、あらかじめ37でに加温したRPMI 1 mtと45%(V/V) のポリエチレングリコール(分子量1430~1570; BDB Chemicals, Poole, England)との溶液に再感濁した。2分後に、室温で細胞懸濁液をRPMIで6 mtに希釈し、500gで3分間遠心分離し融合を開始して8分後、細胞のベレットを10% FCSで洗浄した。

融合細胞を20 %FCS と 100 μ N ヒポキサンチンと19 μ N チミジンとを含む RPMI ( RT培地) に 監 るし、10° 細胞ノウェルになるように、60ウェルトレイ、合計2000ウェルのマイクロタイターウェルにプレートした。培養は6 % 二酸化炭素中37 での 温らせた培養器で行った。24時間後、培地を町培地に800 a H の アミノブテリンを加えた選択培地に K T培地)に変えた。 H A T 街地)に変えた。 H A T 選択培地は B T 培地に変えるまでの14日間使用した。このときに、融合していないでカスのミエローマ相胞および融合していない p を M を B で なった。

マイクロタイターの各ウェルの無胞上澄液は、

抗 - TBEDTA - Co 抗体で、固相酵素イムノアッセイで測定した。固相測定試薬は、マルチウェルプレートのマイクロタイターウェルの底に、ヒトートランスフェリンが結合したTBEDTA - Co (実施例3)を吸着させて調製した。アッセイにおいいては、各ウェルの培養上澄液50μ & を、ウェルに加え、吸収された抗原に室温で60分間反応させた。ウェルを数回援街液で洗浄後、50μ & の酵素ラベルしたヤギの抗マウス 1 g G 抗体を加え、再びな温で60分インキュベートした。さらに洗浄後、環準法により定性的呈色反応によってウェルに結合した酵素を測定した。

8つのウェルの抗-TBEDTA 抗体を同定し、これらの親ラインのうち3つを、クローナル抗体プロデューサーを選択するためにマイクロタイターウェル中で、リミティングダイリューションにより、クローニングした。細胞上澄液は、上記のように抗・TBEDTA抗体でアッセイした。3つの親ラインそれぞれからのクローナル抗体を生産する子孫を選択した。3つのセルラインを、NC3A11、NC4B7

および WC3F5と同定した。3つのセルラインはすべて、数ヵ月間安定な抗体生産がみられた。

IEG サブクラスと、TBEDTA-Co、TBEDTA-In(
それぞれ第1図の化合物Bの Co および In のキ
レートである)および、BLEDTA-IV-In (第1図
の化合物Aの In キレートである)の抗体結合観
和性とを表1に示す。3つの抗体の抗体サブクラス特異的な、特異的な、特異的な、特異的ない、特異的の抗・マウスイムノグロブリンを用いた環準の抗・マウスイムノグロブリンを用いた環準では、カーリー・サル抗体の結合定定は、便定で表現されている。結合定数は、M-「単位で表現されている。結合で変した。ない、M-「単位で表現されている。結合で変した。ない、M-「単位で表現されている。結合で変した。ない、対応性は個を含む、抗体ノキレート複合体を投与24時間後の放射性複種金属の全身での保持率を示している。

(以下余白)

## 表 1

| 10-V    | <u>Igサブクラス</u> | Co-1.4 DT BABE | In-1.4 DT BABE | In-BLEDTA IV         |
|---------|----------------|----------------|----------------|----------------------|
| HC 3A., | I g G z        | 1.6×10*(70%)   | 4.5×10°(31%)   | 6 × 10 ° H - 1 (66%) |
| WC 48+  | IgGza          | 1.8×10°        | 2.4×10*        | 2.8×10*H-*(61%)      |
| WC 3Fs  | IgGza          | 3.0 × 10 °     | 2.9×10*        | 1.7×10°H-1(65%)      |

%は 600 μg HC3A11を用いた24時間後の全身の保持率を示す。

## 特開昭63-5033 (18)

結合データは、3 租の抗体すべてが Co-TBEDTA に高い親和性をもつことを示す。これらのハプテンがマウスの抗体を到数するために使われた。対応する In-TBEDTA 化合物に対する結合を設に特別に小さく、いくらか抗体に包含される金属に特別性があることを示した。しかしながら、抗体はすべて In-BLEDTA-IV 化合物に強く反応した。これは、TBEDTAの中にチオブタン/BABE/EDTA 付達を含んでおり、特別性は、主として Co-TBEDTA ハプテンの非金別のデータは、すべての抗体の保持率のデータと、のデータは、「研究されたHC3A11抗体に対し)実質的に、Co-TBEDTA および In-BLEDTA-IV 化合物は、より強固に結合していない In-TBEDTA 化合物よりも保持率が大きいことを示す。

### 実旅例3

### TBEDTA誤導 ヒト トランスフェリンの網製

ヒト トランスフェリンをリン酸級領液に懸濁し、まず最初に、約10倍過剰の実施例2のトラウトは薬と反応させた。未反応のトラウトは変を除

調製した。HC3A11抗体複合体は、実施例2で得られるHC3A11抗体と、選択した''' [a cpu登の、(a) ''' In-EDTA、(b) ''' In-BABE-EDTA、(c) BLEDTA-I-''' In、(d) BL-3<sup>T</sup>Co. (e) BLEDTA-IV-''' In、または(f) TBEDTA-''' In とインキュベートして形成させた。

客抗体/EDTA-''' isまたは \*\* Co複合体(a) ~ (1) は 約 200~800 μg / 動物になるような量を、各 3 匹のBalb/C マウスの砂原に注射した。注射して 24時間後の動物体全体の ''''!nの放射活性を、デュアループローブ シンチレーションカウンターで混定した。その測定値を 3 匹の動物で平均クシーではた。その測定値を 3 匹の動物で平均クシーと合物(a) ~ (a) の抗体複合体 (これらはチオブクの保持率はすべて約 5 %未満であった。対照的に、化合物(a) および(1) の抗体複合体 (阿者ともチオブクン・BABE-BOTA部分を含む) は、24時間後に、最初の抗体量が約 180μg のとき30%を越える割合で保持されていた。

去した後、誤事されたタンパクを、超々の倍量過 別のBABE-BDTA-Coと、実施例2のように反応させ て、誘導タンパクを形成させた。このタンパクは、 1モルのタンパクに対して約4モルのBABE-EDTA-Co が結合している。週別のキレートは、分子ふるい クロマトグラフィーで除去され、タンパクが混縮 された。

### 実旋例4

### <u>助物服店に対するTBEDTA-'''Inの</u>収的化

実施例 1 で行ったようにして、EDTA およびBABE - EDTA を、 ''' Inおよびプレオマイシン、そして '''Coで複合体化した。 BLEDTA - I - ''' In、プレオマイシン- EDTA - In化合物は、プレオマイシンとEDTA 部分との間にジチオブタン結合を含んでいないもので、DeRieder、1979に従って調製された。BLEDTA-IV-''' In、プレオマイシン- EDTA - In化合物は、ジチオブタンスペーサーを介してプレオマイシンと結合したEDTAを含んでおり、共同特許出願している。プレオマイシン結合物および方法。を適用して網盟した。TBEDTA - ''' Inは、実施例 1 のように

### <u>実施例 5</u>

## 1111a による順路提的化

本実施例では、本発明方法による動物騒傷の「「Inによる個的化を調べた。Balb/C マウスの脇腹に、 KHJJ腺状組織器性腫瘍の組織片を移植した。CHA255 であると同定された、L-ベンジル-EDTA-Inに対し て特異的なハイブリドーマ セルラインは、実施 例 2 に述べた方法で、 KLHから誘導された免疫源、 L-ベンジル-EDTA-In (パラーニトロフェノールベンジル-EDTA-In) グループを使って調製された。

最初の実験では、3匹のマウスは、100μg ( 物0.7nモル)のCHA255抗体がL-ベンジル-EDTA-\*\*\*!a 化合物と結合したものを注射した。24時間後、励物を殺し、血液、腫瘍、および妻2Aにあげたいくつかの組織の\*\*\*!ia レベルを調べた。放射活性レベルは、組織しgあたりの総放射活性パーセントから算出した。3匹のマウスの平均値と、複単偶差値とが変2Aの中央の瞬に示されている。駆傷/組織(1/0) 比は裏の右楣に示されている。設からわかるように、腫瘍部分にも高割合の放射活

性が残存しているが、血液中に多くの放射活性が 残存していることがわかる。

表 2 A

ハプテンー抗体複合体

24時間, 濃度

|                     | %/gm S.D.  | 1/0 H                                  |
|---------------------|--|--|
| 血心肺肝脾腎<br>液臓<br>湿臓  | $\begin{array}{c} 13.41 \pm 1.48 \\ 3.23 \pm 0.48 \\ 6.50 \pm 0.91 \\ 5.76 \pm 0.86 \\ 2.50 \pm 0.37 \\ 3.73 \pm 0.81 \end{array}$ | 0.8<br>3.5<br>1.7<br>2.0<br>4.5<br>3.1 |
| <b>脊腫筋骨皮消</b> 原 原化管 | 11.26 ± 1.40<br>1.18 ± 0.16<br>1.42 ± 0.22<br>2.35 ± 1.19<br>2.07 ± 1.42   | 9.6<br>8.0<br>5.7<br>7.4               |

第2の実験では、まず抗体だけを3匹の動物にそれぞれ投与し、23時間局在化させた後、L-ベンジル-BDTA-11-In 化合物を投与した。1時間後、動物を殺して再び放射活性レベルを調べた。要2Bから、通常、抗体とIn化合物とを同時に投与したときと比べて、低いレベルの腫瘍の取り込みおよび低いレベルの腫瘍/組織取り込み比、そして、In化合物の高い血中レベルが観察されることがわ

かる.

**衰2B** 

ハプテンを加える23時間前に抗体投与:

ハプテンを加えた1時間後の濃度

|                      | %/8"                       | <u>S.D.</u>  | 1/0 比                |
|----------------------|----------------------------|--------------|----------------------|
| 血液心酸                 | 24.01 ±<br>5.40 ±          |              | 0.17<br>0.76         |
| 心肺<br>肝脾<br>尿        | 9.72 ±<br>6.35 ±<br>3.03 ± | 0.50         | 0.42<br>0.64<br>1.36 |
| 基礎                   | 5.87 ±<br>4.08 ±           | 0.81<br>0.51 | 0.70                 |
| 競骨<br>骨<br>皮膚<br>梢化管 | 1.44 ±<br>1.57 ±<br>1.60 ± | 0.09         | 2.84<br>2.59<br>2.57 |
| 箱花會                  | 1.51 ±                     |              | 2.73                 |

第3の実験では、本発明による抗体、抗体クリアランスおよび化合物の投与を実行することによって達成される腫瘍の局在化の割合を調べた。CHA255 抗体を、3匹の動物にそれぞれ投与し、24時間局在化させた後、L-ベンジル-EDTA-In誘導のトランスフェリンから成る除去剤を投与することで抗体を血液中から除去した。一時間後に、L-ベンジル-EDTA-'''In 化合物を投与し、その3時間後に、動物を殺した。衷2Cのデータからわかるように、

腫瘍中の濃度にくらべて、血液中や、内部組織中のInレベルは、大幅に波少していた。

## <u>表 2 C</u>

ハプテンを加える25時間前に抗体投与: ハプテンを加えて3時間後の濃度

|             | % / gm S.D.                        | 7/0 比        |
|-------------|------------------------------------|--------------|
| 血液<br>心臓    | 0.92 ± 0.44<br>0.92 ± 0.29         | 9.20<br>0.71 |
| 肺           | $2.55 \pm 0.24$                    | 3.02         |
| 肝臓          | $0.87 \pm 0.39$                    | 10.21        |
| 脾感          | $0.21 \pm 0.04$                    | 38.03        |
| 脊膜<br>腫瘍    | $1.10 \pm 0.16$<br>$7.72 \pm 1.35$ | 7.04         |
| 腫筋骨皮膚<br>皮膚 | $3.48 \pm 0.77$                    | 2.33         |
| 1 _         | $1.50 \pm 0.37$                    | 5.40         |
| 皮质          | $4.86 \pm 0.45$                    | 1.61         |
| 消化管         | $2.66 \pm 0.61$                    | 2.97         |

## 実施例 6

### 腹瘍の像

3匹のA Balb/Cマウスの脇腹にKHJJ駅状組織悪性腫瘍を移植した。このマウスに約 100μg のWC3A11 抗体 (実施例2)を投与した。抗体を投与して20時間後、動物に実施例3にあるトランスフェリン/BABE-BDTA-Co除去剤を与えてチェイスした。1時間後(抗体投与から21時間後)、動物にBLEDTA

- N-111 Inを注射した。 3 時間後、コンピューターディジテイションを使って、動物の企会 3 映像を生産した。得られた動物の1 匹の代か、野際像を第 3 図Aに示す。映像は放射活性が、野際像は放射活性が、野口の大きな関係は(T) に集中していることを第 3 図Aに示す場份は(T) に集中している。とというでは、11 In との方法は、良好ないのでは、11 In との方法は、良好ないのでは、11 In との方法は、良好ない。 にの方法は、良好ない。 にの方法は、良好ない。 にの方法は、良好ない。 にの方法は、良好ない。 にの方法は、自動の方法との方法による。 11 In との方法は、11 In による 11 In による

(以下余白)

## 特開昭63-5033 (18)

| 組織                    | 線景%/ 8 組織   | <b>取席/組織</b>   |
|-----------------------|---|--|
| 血心肺肝脾肾腫肪骨皮 液碱 碱硫碱烯肉 熔 | 0.71<br>0.40<br>1.01<br>1.24<br>0.39<br>37.78<br>3.95<br>0.21<br>1.06 | 5.55<br>9.85<br>3.91<br>3.20<br>10.11<br>1.00<br>18.52<br>3.73 |
| 消化管                   | 1.17  | 3.39   |

同様の全体映像の走査を24時間後に行った(抗体投与から48時間後)。得られた映像を第3図Bに示す。これは、最初のスキャンと同じようであるが、膀胱中の相対値が比較的減少している。最初に注射した「「1a 物質の約14%が存在していた。

本発明は、特殊な実施態機および特徴について述べられているが、超々の変形および倍齢、特にエピトーブ性化合物およびそれに関迎した結合タンパクに関しての変形および修飾が本発明の主旨から離れることなくなされることが理解される。

## 4. 図面の簡単な説明

第1図は、(A) プレオマイシン-EDTA 金属キレ

ートおよび(B) ジチオブタン-BDTA-金鳳キレートの分子構造を示す。これらは、本発明の方法により充実性超弱に限的化し得るエピトープ化合物の代設的な実施態様である。

第2図は、本発明の方法により治療用あるいは 放射性診断用の化合物が組織内で局在化する段階 を、図式により示す。

第3図は、腫瘍を保持している動物における、 本発明の方法により放射性核型-キレート化合物 の投与後3時間(A) および24時間(B) の全身の光 励起走査を示す。

以上

代理人 弁理士 山本秀策

代型人 弁要士 山本秀姫

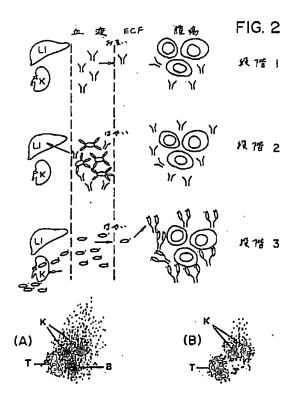


FIG. 3

# 特開昭63-5033 (19)

第1頁の続き

⑫発 明 者 クロード ミアーズ アメリカ合衆国 カリフオルニア 95616 デービス,ト

ローラー プレイス 3310

砂発 明 者 ミカエル マツコール アメリカ合衆国 カリフオルニア 95688 ヴェイカヴィ

ル, リッジウッド ドライブ 513

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第2区分 【発行日】平成6年(1994)6月21日

【公開番号】特開昭63-5033 【公開日】昭和63年(1988)1月11日 【年通号数】公開特許公報63-51 【出願番号】特願昭61-236984 【国際特許分類第5版】

A61K 49/02

9164-4C

43/00

8415-4C

### 手統補正否

平成5年9月五

特許庁長官政

1. 草件の表示

昭和61年特許顯第236984号

2. 発明の名称

化合物線的化システムまたは組成物

3. 格正をする者

び件との関係 特許出額人

住所 アメリカ合衆国 カリフォルニア 94305 スタンフォード (番地なし)

名称 ザ ポード オブ トラスティズ オブ ザ リーランド スタンフォード ジュニア ユニバーシティ

方式(注)



## 4. 代理人

住所 〒540 大阪府大阪市中央区域見 一丁目2番27号 クリスタルタフー18階 氏名 (1828) 弁理士 山本秀策 (大阪) 06-947-8910

5. 補正の対象

明知音の発明の名称の何、特許蔚求の類囲の何および発明の詳細な説明の概

- 6. 協正の内容
- 6.1 明細母の発明の名称の「化合物機的化方法 およびそのシステム」とあるのを「化合物機的化 システムまたは組成物」と簡正する。
- 6.2 明細谷の特許別求の随囲を別紙のとおり補 正する。
- 6.3-1 明細むの第7頁下から9行目に「凝品」 とあるのを「凝剤」と補正する。
- 6.3-2 明細杏の第7 貝下から7 行目、第15 頁下から9 行目、第15 頁下から8 行目、第15 頁下から8 行目、第15 頁 下から8 行目、第16 頁1 行目、第17 頁8 行目、第20 頁1 行目に「システム」とあるのを「シス

テムまたは組成物」と簡正する。

6.5-3 明細なの第17頁4行目に「化合物版的 化システム」とあるのを「化合物版的化システム または組成物」と補正する。

6.5-4 明細谷の筑29頁5行目、第38頁7行目に「系」とあるのを「システムまたは組成物」と捕正する。

6.3-5 明細容の第9 頁8 行目、 第9 頁下から8 ~ 7 行目、 第10 頁6 行目、 第10 頁及下行、 第11 頁下から5 行目、 第12 頁11 行目、 第15 頁下から8 行目、 第20 頁下から4 行目、 第38 頁1 行目、 第66 頁3 行目に「充実性図察」とあるのを「固形超際」と接正する。

6.8-6 明却守の第9頁下から3行目、第10頁 8行目、第21頁2行目、第22頁1行目、第2 2頁4行目、第46頁下から4行目、第47頁下 から6行目、第48頁3行目、第48頁6行目、 第48頁下から2~1行目に「放射性映像化」と あるのを「放射性画像化」と補正する。

6.3-7 明細音の第19頁下から6~5行目に「

放射性映像」とあるのを「放射性國母」と精正する。

6.3-8 明細章の第20頁下から2行目に「放射 性映像用」とあるのを「放射性固像用」と補正す

6.3-9 明細符の第47頁7行目、第47頁9行目、第47頁11行目、第47頁及下行に「映像化」とあるのを「画像化」と検正する。

6.3-10 明細容の第48頁7~8行目に「放射性映像化剤」とあるのを「放射性画像化剤」と 正する。

8.3-11 明細心の第44頁下から7~6行目に 「映像用タンパク」とあるのを「面像用タンパク」 と補正する。

6.3-12 明細容の第64頁2行目に「全身映像」 とあるのを「全身画像」と補正する。

6.9-13 明細容の第65頁下から12行目に「 全体映像」とあるのを「全身画像」と結正する。

6.3-14 明細費の第64頁3行目、第64頁4 行目、第65頁下から11行目に「映像」とある

のを「函像」と補正する。

6.8-15 明細容の第18頁1行目、第18頁9 行目、第18頁下から6行目、第19頁1行目、 第20頁5行目、第23頁3行目、第34頁下から7行目に「経口」とあるのを「非経口」と補正 する。

6.3-16 明細谷の第10頁母下行~第11頁1 行目に「放射性感受」とあるのを「放射性感作」 と補正する。

6.8-17 明細舎の第11頁級下行に「スルニウ ム茲」とあるのを「スルホニウム茲」と親正する。

8.3-18 明細谷の第13頁6~7行目、第18 頁下から8行目、第20頁9行目に「細切内系」 とあるのを「細細内皮系」と補正する。

6.\$-19 明細杏の第16頁下から6行目、第1 6頁下から6~5行目、第17頁下から8~7行目、第18頁下から8行目、第20頁8~9行目に「巨大分子会合体」とあるのを「高分子凝裂体」と続正する。

6.3-20 明細谷の第18頁下から5行目、貸1

8 頁下から5~4行目に「担体巨大分子」とあるのを「担体高分子」と執正する。

8.3-21 明細容の第18頁下から2行目、第4 3頁7行目、第43頁8行目に「会合体」とある のを「凝集体」と補正する。

6.3-22 明細容の第38頁1~8行目に「結合 タンパク会合体」とあるのを「結合タンパク環象体」と補正する。

8.3-23 明細杏の第38頁下から7行目、第3 8頁下から2行目に「会合」とあるのを「凝製」 と矯正する。

6.3-24 明細苷の第36頁及下行に「正味のタンパク」とあるのを「完全なタンパク」と補正す

6.3-25 明細杏の3.3 6 頁段下行~第37頁1 行目に「第1に」とあるのを「最初に」と補正す

6.3-26 明細容の第17頁5行目、第17頁6 行目、第20頁2行目、第20頁下から2行目( 2箇所)、第21頁1行目、第21頁9行目、第

特開昭63-5033

21 頁下から7 行目、第27頁1行目、第27頁3 行目、第28頁7行目、第28頁下から6 行目、第28頁下から6 行目、第28頁下から3 行目、第29頁6 行目、第29頁8 行目、第38頁下から8 行目、第39頁下から7 行目に「試築」とあるのを「茲刺」と補正する。

8.3-27 明細含の第37頁及下行、第38頁1 行目に「毛管」とあるのを「毛細管」と補正する。 6.3-28 明細むの第40頁下から3行目に「永 統性」とあるのを「持統性」と補正する。

8.3-29 明細谷の第45頁下から3~2行目に 「除去試獎」とあるのを「除去剤」と補正する。 8.3-30 明細谷の第54頁下から7行目、第5 4頁下から3行目に「親ライン」とあるのを「親 細胞系」と補正する。

6.8-81 明細むの第54頁級下行、第55頁1 行目、第60頁7行目に「セルライン」とあるのを「細胞系」と補正する。

5.3-32 明細容の第63頁下から2行目に「を 与えてチェイスした」とあるのを「を与えて追跡 した」と補正する。

(以下余白)

### 特許論求の范囲

1. 裏剤成分が被験体に返航的に非経口投与 されるとき、被験体の内部の場的部位に診断用整 剤または治療用整剤を局在化させる薬剤成分を有 するシステムまたは組成物であって、該塞剤成分 が、

被数体に非経口投与された原。 根的<u>部位</u>に選択的に局在化し<u>根をアビジン含有</u>結合タンパク<u>:</u>

ビオチン化タンパクを含有する除去剤であって、 該ビオチン化タンパクが、分子母が少なくとも 50,000ダルトンであり、タンパク: ビオチン比が 少なくとも1: 4であり、 該被験体の血液中を循 取している遂結合タンパクと反応して、 該被験体 の特定の細網内皮系により除去される百分子募集 体を形成し得る除去剤: および、

<u>ビオチンで解導された募剤を含有するビオチン</u> 化化合物、

を含有するシステム<u>または親成物。</u>

2. 前記結合タンパクが<u>アビジンまたは</u>スト レプトアビジンであ<u>る、特</u>許耐求の随囲第<u>1</u>項に 記域のシステムまたは組成物。

- 3. 前記結合タンパクが<u>アビジンあるいはストレプトアビジンに結合した</u>抗体である、特許 水の範囲第1項に記録のシステムまたは組成物。
- 4. 前記録的部位に放射性核和を遅ぶために用いられ、前記ピオテン化化合物が、安定な金以キレート路体を形成するために金属放射性核和イオンと始体化したビオチン化キレート化合物である。特許額求の範囲第1項ないし第3項のうちいずれか1つに記載のシステムまたは組成物。
- 5. 前<u>記</u>キレート化合物が、1-フェニルまたは<u>1-</u>ペンジルBDTAの金属キレートである特許印象の随田第<u>4</u>項に記録のシステム<u>または組成物。</u>
- 6. 前記半レート化合物が、前記ペンジル部分にチャプタンスペーサーアームにより結合した金四キレートである特許前求の范囲第<u>5</u>項に記録のシステム<u>または組成物。</u>
- 7. 固形刷筋の治療に用いられ、前記金<u>四キレートが <sup>90</sup>Y、 <sup>197</sup> Hg または <sup>87</sup> Cuのキレートであり、 もしくは体内の風筋を放射機感作するのに用い</u>ら

れ、該会属キレートが鉄、銅またはルテニウムで ある、特許請求の範囲第4項ないし第6項のうち いずれか1つに記載のシステムまたは組成物。

- 8. 体内の腫瘍の放射性回像化に用いられ、 前記金属キレートが「11 In、 87 Ga、 84 Cu、 98 a Tc、 88 Ga、 82 Zn、 87 Cu、 187 Hz、 87 Ry、 87 Co または 53 Coのキレートである、特許請求の範囲第4項ないし第6項のうちいずれか1つに記載のシステム または組成物。
- 9. 前記結合タンパクが、関係に血液を供給 する毛細管壁を通して選択的に透過性のある、特 許請求の範囲第1項ないし第8項のうちいずれか 1つに記載のシステムまたは組成物。

(以上)